This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



(5) Im. Cl.⁶: H O1 L 21/3205 H O1 L 21/7≅

H 01 L 21/285 -

DEUTSCHES
PATENT UND
MARKENAMT

Aktenzeichen:
 Anmeldetag:

198 20 147.8 6. 5.98

Offenlegungstag: 1. 7.

1. 7.99

E 198 20 147 #

Unionspriorität:

97-82126

31.12.97 KR

(n) Anmelder.

Samsung Electronics Co., Ltd., Suwon, Kyungki, KR

(N) Vertreter:

Patentanwälte Wilhelm & Dauster, 70174 Stuttgart

@ Erfinder:

Kang, Sang-bom, Seoul, KR; Chae, Yun-sook, Seoul, KR; Park, Chang-soo, Suwon, KR; Lee, Sang-in, Suwon, KR

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(P) Verfahren zur Bildung einer leitfähigen Schicht mittels eines atomaren Schichtdepositionsprozesses

dung einer leitfähigen Schicht in Form einer Metallschicht oder einer Metallsilicidschicht unter Verwendung eines atomaren Schichtdepositionsprozesses. Erfindungsgemäß wird auf dem Halbleitersubstrat eine atomare Opfermetallschicht gebildet und diese dann unter gleichzeitigem Bilden einer atomaren Metallschicht durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas entfernt, wobei eine Mehrzahl stomarer Metallschichten übereinsndergestapelt wird, indem wenigstens einmel abwechselnd die atomare Opfermetallschicht und die atomare Metallschicht gebildet werden. Zusätzlich kann eine atomare Siliziumschicht vor oder nach Bildung der atomaren Metallschicht aufgebracht werden, um abwechselnd atomare Metallschichten und atomare Siliziumschichten übereinanderzustapein, wodurch sich eine Metallsilicidschicht herstellen läßt.

Die Erfindung bezieht sich auf ein Vorfahren zur Bil-

Verwendung z. B. zur Herstellung von Zwischenverbindungen in hochintegrierten Halbleiterbauelementen.

Beschreibung

Die Eründung bezieht sich auf ein Verfahren zur Bildung einer leitfähigen Schieht auf einem Halhleitersubstrat unter Verwendung eines ausmaren Schiehtdepositionsprozesses.

Mit steigendem Integrationsgrad von Halbleiterbauelementen verringert sich das Entwurfsmaß. Dadurch erhöht sich das Aspektverhältnis von Kontaktlöchern, während die Übergangstiefe flacher wird. Die Übergangstiefe hängt direkt mit dem Kurzkanaleffekt eines MOS-Transisters zusammen. Das heißt, ein für ein hochintegriertes Halbleiterbauelement ge eigneter MOS-Transister benötigt eine kurze Kanallänge, und die Tiefe eines flachen Source/Drain-Bereichs, d. h. die Übergangstiefe, muß niedrig sein, un die Eigenschaften des MOS-Transistors mit dem kurzen Kanal zu verbessern. Eine Zwischenverbindungstechnologie zum Kontaktieren des flachen Übergangs mittels einer metallischen Zwischenverbindung henötigt eine Barrierenmetallschieht. Dies verhindert ein Eindringen der metallischen Zwischenverbindung in den flachen Übergang, d. h. das Phänomen der Übergangskurzschlußbildung wird vermieden. Häufig wird eine Titamirid(TiN)-Schieht als Barrierenmetallschieht verwendet, und zwischen die Barrierenmetallschicht und den Übergang wird eine ohrsche Schicht, z. B. eine Titansilicidschicht, eingeftigt. Die Titansilicidschicht mit einem Schmelzpfinkt von 1540°C, einem Widerstand von 13 μΩcm bis 16 μΩcm und einer Barrierenhöhe von 0,6 eV bezogen auf eine niettende Störstellenschicht wird häufig für die ohmsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohmsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet, Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet, Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet, Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet, Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet.

Bei einem berkömmlichen Verfahren zur Bildung der metallischen Zwischenverbindung wird, wie oben beschrieben, auf einer Störstellenschicht eine dielektrische Zwischenschicht gebildet, die strukturiern wird, um ein Kontaktloch zu erzeugen, das einen vorbestimmten Bereich der Störstellenschicht freilegt. Außerdem werden die ohmsche Schicht die Barrierenmetallschicht und die metallische Zwischenverbindung nacheinander ganzflächig auf der resultierenden Struktur gebildet, in welcher das Kontaktloch erzeugt wurde. Die ohmsche Schicht kunn durch Erzeugen einer Titanschicht auf der freigelegten Störstellenschicht und Tempern der Titanschicht oder durch Erzeugen der Titanstlichtschicht direkt auf der Störstellenschicht erhalten werden. Die Titansilieidschicht muß bei einer ausruchend medrigen Temperant gebildet werden, um eine Schädigung der Störstellenschicht zu vermeiden.

Es wurde daher bereits ein Verfahren zur Bildung einer Titansilicidschicht unter Verwendung eines plasmauntersützter chemischen Gasphasenabscheidungsprozesses (PECVD) in den Veröffentlichungen J. Lee et al., Plasma Enhanced CVD of Blanket TiSi2 on Oxide Parterned Wafer. J. Electrochem. Soc., Band 139, Nr. 4, 1992, Seiten 1159 bis 1165 und Alan E. Morgan et al., Material characterization of Plasma-enhanced CVD titanium silicide. J. Vac. SCI. Tachnol. Band 4(3), 1986, Seiten 723 bis 731 vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch auf dem Kontakrloch mit kohem Aspektverhälmis in einem bechintegrierten Halbleiterbauelemtent gebildet wird, zeigt sie aufgrund der Plasmacharakteristik nur eine mäßige Stufenbedeckung. Indessen wurde in den Veröffentlichungen V. Ilderem et al., Optimized Deposition Parameters for Low pressure CVD titanium silicide, J. Electrochem. Soc., 1988, Seiten 2590 bis 2596 und G.J. Reynolds et al., Selective titanium disilicide by Low Pressure CVD. J. Appl. Phys. 65(8), 1989, Seiten 3212 bis 3218 ein Verfahren zur Bildung einer Titansilicidschicht unter Verwendung eines Niederdruck-CVD-Prozesses (LPCVD) bei 600°C oder mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizientwerbrauch der die Titanschicht kontaktierenden Störstellenschicht, was die Übergangsleckstronebarakteristik verschlechtert. Es ist duber schwierig, die mittels LPCVD erhaltene Titansilicidschicht an ein hochintegriertes Halbleiterbauelement anzupassen, das einen flachen Übergang erfordent.

Der Erfindung liegt als technisches Problem die Bereitstellung eines Verfahrens zur Bildung einer leitfähigen Schicht mit vergleichsweise guter Stufenbedeckung bei relativ niedrigen Temperaturen unter Verwendung eines atomaten Schichtdepositionsprozesses zugrunde.

Die Brindung löst dieses Problem durch die Bereitstellung eines Verfahrens mit den Merkmalen des Aospruch 1, 2

Beim Verfahren nach Anspruch 1 ist speziell die Bildung einer atomaren Opfermetallschicht auf einem Halbleitersubstrat vorgesehen, die mit einem Metallhalogenidgas reagient wird, um sie so zu enternen und gleichzeitig eine ausmare Metallschicht zu bilden, für die vom Metallhalogenidgas gelöste Metallacome abgeschieden werden. Vorzugsweise ist das Halbleitersubstrat ein Siliziumsubstrat und besitzt einen vorbestimmten Oberfächenbereich, in welchem ein sterstellendenierter Übergang, d. h. eine Störstellenschicht, gebildet wird. Außerdem kann auf dem Halbleitersubstrat eine dielektrische Zwischenschichtstruktur mit einem Kontaktloch gebildet sein, das einen vorgegebenen Bereich der Störstellenschicht frollegt.

Beim Verfahren nach Anspruch 2 werden zunächst in gleicher Weise wie beim Verfahren nach Anspruch 1 eine atomare Opfermetallschicht und eine stomare Metallschicht auf einem Halbleitersubstrat gebildet. Dann wird auf der atomaren Metallschicht eine atomaren Siliziumschicht gebildet. Es werden dann abwechselnd eine Mehrzahl von atomaren Metallschichten und eine Mehrzahl von atomaren Siliziumschichten übereinandergeschichtet, indem nacheinander wenigstens einmal die atomare Opfermetallschicht, die atomare Metallschicht und die atomare Siliziumschicht gebildet werden. Durch geeignete Steuerung der Dicke der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht läßt sich auf diese Weise eine Metallsilicidschicht mit einem gewünschten Zusammensetzungsverhältnis urzeugen.

Beim Verfahren nach Anspruch 3 werden analog zum Verfahren nach Anspruch 2 eine Mehrzahl von atomaren biliziumschichten und eine Mehrzahl von atomaren Metallschichten aufeinandergeschichtet, jedoch werden im Unterschied zum Verfahren nach Anspruch 2 jeweils zuerst die atomare Siliziumschieht und dann die atomare Opfermetallschicht, aus der die atomare Metallschicht erzeugt wird, gebildet.

Bei einem nach Anspruch 4 weitergehildeten Verfahren werden tile atomare Opfermetallschicht und die atomare Metallschicht wenigstens einmal oacheinander auf einer anfänglichen atomare Opfermetallschicht gebildet, welche die atomare Metallschicht durstellt, die anfänglich auf dem Halbleitersubstrat gebildet wird, so daß eine Metallschicht entsteht, die aus einer Mehrzahl von atomaren Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat besicht. Die anfängliche Opfer-

DE 198 20 147 A 1

metallschicht, welche die anfänglich auf dem Halbleitersubstrat gebildete atomace Opfermetallschicht darstellt, ist so zu bilden, daß die freiliegende Störstellenschicht ganzflächig vollständig bedeckt wird. Wenn die Oberfläche der durch das Kontaktloch freiliegenden Störstellenschicht nicht vellständig mit der anfänglichen atomaren Opfermetallschicht bedeckt ist, reagien das Metallhalogenidgas mit der Störstellenschicht und schädigt diese. Daher kann vorgesehen sein, vor Bildung der anfänglichen atomaren Opfermetallschicht eine die Störstellenschicht genzflächig vollständig bedeckende,

anfängliche Opfermetallschicht aufzubringen. In Weiterhildung der Erfindung gemäß Anspruch 5 wird das Halbleitersubstrat während der Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht auf 300°C bis 500°C geheizt. Vorzugsweise besteht gezuse Anspruch 6 die anfängliche Opfermetallschicht aus demselben Material wie die atomare Opformetallschicht. Gemäß Anspruch 7 wird die anfängliche Opformetallschicht. tallschicht vorzugsweise unter Verwendung desselben Reaktionsgases gebildet, das auch zur Bildung der atomaren Opsermetallschicht benutzt wird. Die Bildung der ansänglichen Opsermetallschicht und der atomaren Opsermetallschicht kann dabei gemäß Anspruch 10 dadurch erfolgen, daß ein Opfermetall-Quellengas und ein reduzierendes Gas miteinander reagiert werden. Gemäß Anspruch 11 wird für das reduzierende Gas vorteilhafterweise H2-Gas oder SiH4-Gas can-

In Westerbildung der Erstodung nach Anspruch 9 werden die Materialien so gewählt, daß die Gibbssche freie Energie ciner Zusammensetzung der Metallatomsorte der atomaren Opfermetallschicht und der Halogenatomsorte des Metallhalogemidgases höher ist als diejemige des Metallhalogenids. Dies gewährleistet, daß die Metallatome der atomaren Opfermetallschicht in der Lage sind, sich mit den Hulogenatomen zu verbinden und keine bloße Kombination der Metallardme des Metallhalogenids mit den Halogenatomen vorliegt. Um beispielsweise eine aus Titan gebildete atomare Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat zu erzeugen, wird als Metallhalogenid vorzugsweise TiCla-Gas, Tila-Gas, TiBra-Gas oder TIF4 Gas eingeseizt, siehe Anspruch 12. Wenn das Metallhalogenid ein TICLe Gas ist, ist die atomare Opfermetallschicht gemäß Auspruch 13 vorzugsweise eine Al-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Ce-Schicht, eine Nd-Schicht oder eine Be-Schicht. Denn die Gibbssche freie Energie von TiCla-Gas ist geringer als diejenige von Al. Cle. Gas. LaCl.-Gas. PrCl3-Gas. InCle. Gas. CeCl3-Gas, NdCl3-Gas oder BeCl3-Gas. Analog ist die atomare Opfermetallschicht, wonn Tila-Gas für das Metallhalogenid zur Erzeugung Goer aus Titan gebildeten atomaren Metallschiebt auf dem Halbleitersubstrat eingesetzt wird, vorzugsweise eine Al-Schiebt, eine Zr-Schiebt oder eine Af-Schiebt. Dem die Gibbssche freie Energie von Til-Gas ist geringer als diejenige von Al-16-Cas, Zrl4-Gas oder Hfl4-Cas.

Je nach Art der auf dem Halbleitersubstrat zu bildenden atomaren Metallschicht können verschiedene weitere Metallhalogenidgase gemäß Anspruch 12 verwender werden, z.B. TaCls-Gas, Tals-Gas, IaBrs-Gas, TaRs-Gas, HfCla-Gas, HIL-Gas, HiBra-Gas, HiFra-Gas, ZrCla-Gas, ZrLa-Gas, ZrBra-Gas oder ZrFa-Gas.

Wenn das Metallhalogenidgas der Oberfläche der resultierenden Struktur, auf der die atomare Opfermetallschicht oder die anfängliche Opfermetallschicht und die anfängliche atemare Opfermetallschicht gebildet sind, zugeführt wird, verbinden sich, wie oben beschrieben, die Metallatome in der aromaren Opfermetallschicht und die Metallatome in der anfänglichen Opfermetallschicht mit den Halogenatomen des Metallhalogenidgases, um 30 ein flüchtiges Gas zu erzeugen. Die Metallacome in dem Metallhalogenid, d. h. Übergangsmetallatome, werden dadurch auf dem Halbleitersubstrat abgeschieden, um eine atomare Metallschicht zu bilden.

Gemäß Anspruch 8 werden alle oder weringstens ein Teil der atomaren Schichten vorzugsweise unter Aufheizen des

Halbleitersubstrats auf 300°C bis 500°C gebildet. In Weiterbildung der Erfindung gemäß Anspruch 30 ist ein Temperprozeß vorgesehen, durch den sich eine Memisilieidschicht mit verbessertem Kantaktwiderstend erzeugen läßt. Der Tempervorgang wird gemäß Anspruch 31 vorzugsweise in Form eines schnellen thermischen Aufheizprozesses (RTP), eines Temperofenprozesses oder eines Vakuumtemperprozesses durchgeführt.

Die atomare Siliziumschicht wird in einer Weiterbildung gemäß Anspruch 28 unter Verwendung eines Siliziumquellengases erzeugt, d. h. eines Vorläufers, der Siliziumatome enthält. In Anspruch 29 sind bevorzugte Siliziumquellengase

angegeben.
Weitere vorteilhafte Ausgustaltungen der Erfindung sind in den übrigen, oben nicht explizit genannten Ansprüchen an-

Erfindungsgemäß lessen sich somit eine Metallschicht oder eine Metallstlicidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung bei 500°C oder weniger auf der Oberfläche eines Halbleitersubstrates bilden, das ein Kontaktloch mit hohem Aspektverhälmis aufweist. Dadurch kann bei der Herstellung hochintegrierter Halbleiterspeicherbauelemente, die einen flachen Übergang erfordern, eine leitfähige Schicht mit ausgezeichneter Zuverlässigkeit gebildet werden, d. h. eine Barrierenmetallschicht oder eine ohmsche Schicht mit ausgezeichneter Zuverlässigkeit.

Vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung sind in den Zeichnungen dangestellt und werden nachfolgend beschrieben. Hierbei zeigen:

Fig. 1 ein Flußdiagramm zur Veranschauliebung der Prozestabfolge eines ersten Ausführungsbeispiels, Fig. 2 cin Zeitsteuerungsdiagramm zur weiteren Veranschaulichung des Ausführungsbeispiels von Fig. 1.

Fig. 3 ein Flußdiagramm zur Veranschaulichung der Prozesabsolge eines zweiten Ausführungsbeispiels,

Fig. 4 ein Zeitsteuerungsdiagramm zur weiteren Veranschaulichung des zweiten Ausführungsbeispiels. Fig. 5 ein sebematisches Blockdiagramm einer vorliegend verwendeten Anlage zur Bildung einer leitfähigen Schicht,

Fig. 6 eine Rasterelektronenmikroskopaufnahme des Quetschnitts einer erfindungsgemäß aufgebrachten Ttranschicht und

Fig. 7 Diagramme von Messungen von Komponenten der Titanschicht von Fig. 6 durch Röntgenstrahlfluoreszenzana-

Die in Fig. 5 gezeigte Anlage, die zur erfindungsgemäßen Bildung einer leitfähigen Schicht verwendet wird, beinhaltet eine Reaktionskammer 51, einen am Boden der Reaktionskammer 51 angebrachten Halter 53, um darauf ein Halbleitersubstrat 55 zu plazieren, einem über dem Halter 53 montierten Duschkopf 57 zum Injizieren eines Reaktionsgases in die Reaktionskammer 51 sowie eine an die Reaktionskammer 51 angeschlossene Vakuumpumpe 59 zur Steuerung des Drucks in der Reaktionskammer 51. Der Duschkopf 57 beinhaltet hierbei zwei voneinander separierte Gasciulasse A und

50

55

DE 198 20 147 A 1

B. Über den Gaseinlaß A werden ein Metallquellengas und ein Inergas in die Reaktionskammer 51 eingeleiter, währebe über den Gaseinlaß B ein Siliziumquellengas, ein Opfermetallquellengas und ein reduzierendes Gas in die Reaktionskammer 51 injiziert werden. Dies dient dazu, die Reaktion der Gase in einem der Einlässe A und B vor Erreichen der Kammer 51 zu unterdrücken. Die Zufuhr des Metallquellengases und des Inergases zum Gaseinlaß A wird durch ein arstes bzw. ein zweites Ventil V1. V2 gesteuert, und die Zufuhr des Siliziumquellengases, des Opfermetallquellengases und des reduzierenden Gases zum Gaseinlaß B wird durch ein drittes, ein viertes bzw. ein fünftes Ventil V3, V4. V5 gesteuert.

Bei einem ersten Ausführungsbeispiel, das unter Bezugnahme auf die Fig. 1, 2 und 5 erläutert wird, ist auf dem Halbeitersubstrat ein störstellendotierter Übergang, d. h. eine Störstellenschicht, gebildet, z. B. auf der Oberfläche eines worbestimmten Bereichs eines Siliziumsubstrates. Die Störstellenschicht, die einem Source/Drain-Bereich eines MOS-Transistors entspricht, ist für ein hochintegriertes Halbleiterbauelement auf eine Tiefe von 0,1 µm oder weniger zu bilden, da der Kurzkanaleffekt des MOS-Transistors in enger Beziehung zur Übergangstiefe steht. Das heißt, der Kurzkanaleffekt des MOS-Transistors verbessert sich mit flacher werdender Übergangstiefe der Störstellenschicht. Auf der mit der Störstellenschicht versehenen, resultierenden Struktur wird ganzflächig eine dielektrische Zwischenschicht gebildet, die strukturiert wird, um ein Kontak-loch zu erzeugen, das einen vorbestimmten Bereich der Störstellenschicht freilegt. Herbei erhöht sich mit zunehmendem Integrationsgrad des Halbleiterbauelementes die Dicke der dielektrischen Zwischenschicht, und der Durchmesser des Kontak-lochs verringert sich. Mit steigendem Integrationsgrad des Halbleiterhauelementes erhöht sich daher das Aspektiverhälmis des Kontaktlochs. Das Halbleitersubstrat 55, in welchem das Kontaktloch gebildet wurde, wird auf den Halter 53 geladen, der in der Realtionskammer der Anlage zur Bildung einer leitfähigen Schieht installiert ist. In einem ersten Schritt 10 von Fig. 1 wird außerdem ein Prozeßzyklus-Zählwert n anfänglich auf null gesetzt, und gleichzeitig wird ein Zahlenwert k festgelegt, der die Anzahl gewünschter Prozeßzyklus-Zählwert n anfänglich

Anschließend werden, nachdem die Temperatur Ta des Halbleitersubstrates 55 auf 300°C bis 550°C gesteuert wurde, das zweite, vierte und fünfte Ventil V2, V4 und V5 geöffnet, so daß das Inertgas, das Opfermetallquellengas und das reduzierende Gas für eine vorbestimmte Zeitdauer in die Kammer S1 injiziert werden, um dadurch eine anfängliche Opfermetallschicht ganzslächig auf dem Halbleitersubstrat 55 aufzubringen, in welchem das Kontaktloch gebildet ist (Schritt 11). Das Opfermetallquellengas und das reduzierende Gas mischen sich im Gaseinlaß B, reagieren aber wegen der niedrigen Temperatur im Gaseinlaß B von 100°C bis 150°C nicht miteinander. Der Druck in der Reaktionskammer 51 wird hierbei auf 10 Torr oder waniger gesteuert. Vorzugsweise ist die anfängliche Opfermetallschieht eine Medallschicht, die in der Lage ist, leicht mit einem Metallquellenges zu reagieren, das in einem nachfolgenden Prozeß zur Bil-30 dung einer gewinschten atomaren Metallschicht verwendet wird, d. b. mit einem Metallhalogenidgas aus einem Übergangsmetall und einem Halogeneiement. Um beispielsweise eine atomare Titanmetallschicht zu bilden, ist für das Motallhalogenidgas vorzugsweise ein titanhaltiges Metallhalogenid wlinschenswert, wie ein TiCle-Gas, ein Tile-Gus, ein TiBra-Gas oder ein TiFa-Gas. Außerdem sind, wenn das TiCla-Gas als das Metallhalogenidgas verwendet wird, für die anfängliche Opfermewllschicht eine Al-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Ce-Schicht, eine Nd-Schicht oder eine Be-Schicht witnschenswert. Hierbei wird die Al-Schicht für die anfängliche Opfermetallschicht am meisten bevorzugt. Der Grund hierfür ist, daß Aluminium bezüglich Cl die höchste Gibbssche freie Energie aufweist, wie in Tabelle la gezeigt, und verschiedene Vorläufer besitzt. Für das Inengas werden vorzugsweise Argongas oder Stickstoffgas verwendet, und für dus reduzierende Gas wird Wasserstoffgas eingestizt. Das reduzierende Gas reduziert das Opfermetallquellengas. Die Gibbssche Energie für verschiedene Metallhalogenidgese bei einer Absolutiemperatur von 700°K, d. h. 427°C, ist in den nachstehenden Tabellen 1a, 1b, 2, 3 und 4 aufgelister.

(Tabelle la)

Gibbssche freie Energie verschiedener, chlorhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie	Verbindung	Gibbssche freie	Verbindung	Gibbsche, freie	S
	Energie		Energie		Energie	
	(kJ/mol)		(kJ/mol)		(kJ/mol)	10
Al ₂ Cl ₅	-1121,9	HfCI,	-626,7	BeCl ₂	-373,1	
ThCl,	-895,8	EuCl ₃	-621,6	BCL	-367,7	15
UCI ₅	-811,9	YbCl ₃	-621,5	SiCi,	-365,7	
HfCl ₄	-804,7	K ₂ Cl ₂	-609,8	SnCl ₄	-362,3	
ZrCl ₄	-777,6	Rb ₂ Cl ₂	-607,6	InCl ₃	-335,8	20
LaCl,	-708,9	Li ₂ Cl ₂	-597,8	AICI ₂	-305,5	
PrCl ₃	-706,9	SICI,	-569,6	TaCl,	-300,1	25
In _z Cl ₆	-703,7	AICI,	-550,1	GeCl,	-299,8]
CeCl ₃	-699,5	Fe ₂ Cl ₅	-526,8	MnCl ₂	-286,4	30
NdC!	-696,8	BaCl ₂	-524,3	WCIs	-285,6]
Be ₂ Cl ₄	-692,5	SrCl ₂	-498,1	CsCl	-276,7]
TiCl ₄	-678,3	TaCl	-497,5	ZnCl ₂	-273,5	35
GdCl ₃	-674,3	CaCl ₂	-489,1	WCI ₄	-267,6]
TbCl ₃	-668,1	PbCl ₄	-452,1	Ti ₂ Cl ₂	-259,8	40
HoCl ₃	-659,7	VaCl₄	-447,2	GaCl ₂	-258,4	
ErCl,	-651,7	GeCl,	-410,8	SbCl ₆	-249,9	45
Cs ₂ Cl ₂	-644,1	MgCl ₂	-407,8	Cu _s Cl _s	-242,9	
TmCi ₃	-641,5	Fe ₂ Cl ₄	-406,5	PCI,	-242,3] 50
TaCl _s	-636,6	GaCl,	-388,6	FeCi,	-240,6] ~

DE 198 20 147 A 1

(Tabelle 3)

Gibbssche freie Energie verschiedener bromhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)	٠.	
Al ₂ Br ₆	-860	HoBr ₃	-567	CaBr ₂	-435	٦	
Mg ₂ Br ₄	-764	ErBr,	-566	PbBr ₄	-428		
ThBr ₄	-743	TmBr ₃	-563	TaBr _s	-424		
HiBr,	-639	TbBr,	-559	EuBr,	-413		
ZrBr,	-527	DyBr,	-559	SiBr,	-387		
LaBr,	-621	GdBr,	-551	Cu ₃ Br ₃	-187		
CeBr ₃	-616	Li _z Br _z	-534	WBr _s	-139		
PrBr ₃	-612	TiBr ₄	-527	HBr	-58,6		
UBr ₄	-602	Na ₂ Br ₂	-510	•	-		
NdBr,	-598	SrBr ₂	-453	•	-		

(Tabelle 4)

Gibbssche freie Energie verschiedener fluorhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (KJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)
Al ₂ F ₆	-2439	HfF4	-1592	Li ₃ F ₃	-1457
UF,	-1958	ZrF.	-1587	PrF,	-1231
TaFs	-1687	S ₂ F,0	-1581	AsF ₅	-1080
ThF ₄	-1687	SiF,	-1515	CuF ₂	-287,3
Mg₂F₄	-1624	WF,	-1513	HF	-277,1
NbF ₅	-1607	TiF,	-1467	•	

Eiu Metallquellengas und eine anfängliche Opfermetallschicht, die zur Bildung einer gewünschten atomaren Metallschicht auf einem Halbleitersubstrat geeignet sind, können von den Tabellen 1 bis 4 ausgewählt werden. Um beispielsweise eine atomare Titanschicht als atomare Metallschicht zu bilden, ist für die anfängliche Opfermetallschicht eine Alschicht, eine La-Schicht, eine Re-Schicht, eine Metallschicht eine Be-Schicht wünschenswert, und für das Metallquellengas ist ein TiCla-Gas würsschenswert. Vorzugsweise ist das Opfermetallquellengas zur Bildung der Al-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Al-haltiger Vorläufer, z. B. (CaH2)2AIH, (CaH2)3AIH, (CaH2)3AI, (CH3)3AI, AIH3N(CH3)3, (CH3)2AIH, oder (CH3)2H3N: AIH3. Analog ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengus zur Bildung der La-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein La-haltiger Vorläufer,

z. B. (C₃H₃)₃La oder (C₂H₇C₃H₄)₃La, und das Opfermetallquellengas zur Bildung der Pe-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Pr-haltiger Vorläufer ist, wie (C₂H₃)₃Pr oder (C₃H₇C₃H₄)₃Pr. Boenso ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der In-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein In-haltiger Vorläufer ist, z. B. C₂H₃In, (CH₃)₂C₂In, (C₂H₃)₃In oder (CH₃)₂In. Des weiteren ist bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der Co-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Co-haltiger Vorläufer ist, z. B. (C₃H₃)₃Ce oder ((C₃H₃)₃Ce. Analog ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der No-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein No-haltiger Vorläufer ist, z. B. (C₃H₃)₃Nd oder (C₃H₇C₃H₄)₃Nd. Außerdam ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der Be-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Be-haltiger Vorläufer ist, z. B. Be(C₃H₃)₃. Det Al-haltige Vorläufer wird als das Opfermetallquellengas am meisten bevorzugt. Der Grund hierfür liegt derin, daß Al eine höhere Gibbssche freie Energie mit Halogenatomen, z. B. Cl. I. Br oder F. aufweist als jedes andere Übergangselement, wie in den Tabellen 1a bis 4 gezeigt, und zudem verschiedene Vorläufer besitzt, wie oben beschrichen.

Wenn die Al-Schicht als anfängliche Opfermetallschicht gebilder wird, ist TMA (Trimethylsluminium; (CH₃)₃Al) ein typischer Vorläufer für das Opfermetallquellenges. Das H₂-Gas, welches das reduzierende Gas ist, reagiert hierbei mit dem TMA-Gas, so daß das CH₃ des TMA-Gases in CH₄ umgewandelt wird. Das CH₄ wird aus der Reaktionskammer 51 abgeführt, und die Al-Atome werden auf der Oberfläche des Halbleitersubstrats zur Bildung der Al-Schicht abgeschieden. Anschließend wird ein peripherer Teil der resultierenden Struktur, wo die anfängliche Opfermetallschicht gebildet wurde, mit dem Inertgas gespült, um das in der Reaktionskammer 51 verbliebene Opfermetallquellengas vollständig abzurführen (Schritt 13), was einen ersten Spülprozeß darstellt. Das reduzierende Gas kann während des ersten Spülprozesses zugeführt werden. Außerdem wird die Temperatur des Halbleitersubstrates bei 300°C bis 500°C gehalten. Hierbei kann die Temperatur des Halbleitersubstrates bei 300°C bis 500°C gehalten. Hierbei kann die Temperatur des Halbleitersubstrates während des ersten Spülprozesses oder von dieser verschieden ist.

Nach Abschluß des ersten Spillprozesses werden das Opfermetallquellengas, das reduzierende Gas und das Inertgal in die Reaktionskammer 51 injiziert, um das Opfermetallquellengas mit dem reduzierenden Gas zur Reaktion zu bringen, so daß eine atomare Opfermetallschicht auf der anfänglichen Opfermetallschicht gebildet wird (Schriu 15). Wenn für das Opfermetallquellengas und das reduzierende Gas z. B. TMA((CH₃)3Al)-Gas bzw. H₂-Gas verwendet werden, wird eine Al-Schicht als atomare Opfermetallschicht gebildet. Bie atomare Opfermetallschicht wird hierbei aus demselben Material gebildet wie die anfängliche Opfermetallschicht. Wenn beispielsweise die anfängliche Opfermetallschicht die Al-Schicht ist, wird auch die atomare Opfermetallschicht aus Al gebildet. Außerdem wird die atomare Opfermetallschicht unter Verwendung desselben Opfermetallschicht aus Al gebildet, das auch zur Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht eingesetzt wird. Die Dicke der atomaren Opfermetallschicht berügt dabei vorzugsweise 0.4 mn bis 0.5 m. Wenn hierbei die freigelegte Störstellenschicht ganzflächig mit der atomaren Opfermetallschicht bedeekt wird, kann der Prozeß zur Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht weggelassen werden. Mit anderen Worten, die anfängliche Opfermetallschicht dient dazu, ein Reagieren des Metallquellengases, das während der Bildung der atomaren Metallschicht in die Reaktionskammer 51 injiziert wird, mit Siliziumatomen in der Störstellenschicht zu verhindern.

Der periphere Bereich der resultierenden Struktur, wo die Opfermetallschicht gebildet wurde, wird mit dem Intergas gespült, um das Opfermetallquellengas, das in der Reaktionskammer 51 verblieben ist, vollständig abzuführen (Schnit 17), was einen zweiten Spülprozeste ausgelchtt. Das reduzierende Gas kann wihrend des zweiten Spülprozestes zugelchtt werden. Nach Abschluß des zweiten Spülprozestes werden das Metallquellengas, das Inergas und das reduzierende Gas in die Reaktionskammer 51 eingeleitet, um auf diese Weise die atomare Opfermetallschieht und die anfängliche Opfermetallschieht zu entfernen und gleichzeitig eine atomare Metallschieht ganzflächig auf dem Halbleitersubstrat zu bilden (Schritt 19). Hierbei wird als Metallquellengas vorzugsweise ein Metallhalogenidgas verwendet, das Metallatome de zu bildenden Metallschieht enthält, z. B. TiCl₄. Das Inergas, z. B. N₂-Gas oder Ar-Gas, ist ein Trägergas für das Metallquellengas, d. h. für das Metallhalogenidgas. Wenn sowohl die atomare Opfermetallschieht als auch die anfängliche Opfermetallschieht aus einer Al-Schiebt bestehen und für das Metallhalogenidgas TiCl₄-Gas verwendet wird, wird durch die Kombination von Al-Atomen der Al-Schieht mit Cl-Atomen aus TiCl₄ ein Al₂Cl₆-Gas erzeugt, und Ti-Atome, die von dem TiCl₄-Gas gelöst werden, scheiden sich auf dem Halbleitersubstrat ab, um eine Ti-Schieht zu bilden. Das als Al₂Cl₆-Gas wird aus der Reaktionskammer 51 ausgetrieben.

Da die Gibbssche freie Energie von AlzCle höher ist als diejenige des TiCle-Gases, wie in Tabelle la gezeigt, reagient die Al-Schicht mit dem TiClo-Gas, um die Ti-Schicht zu bilden. Anszelle des TiClo-Gases kann für des Halogenidgas TaCl3-Gus, HiCla-Gas, ZrCla-Gas, TiLa-Gas, TuL3-Gas, HiTa-Gas, ZrLa-Gas, TiBta-Gas, TaBt3-Gus, HiBra-Gas, ZzBra-Gas, TiF4-Gas, TaF5-Gas, HiF4-Gas oder ZrF4-Gas verwender werden. Um eine Hf-Schicht oder eine Zr-Schicht unter Verwendung des HfCla-Gases bzw. des ZrCla-Gases als das Meralihalogenidgas zu bilden, ist die Al-Schieht für die ausmare Opformerallschicht oder die anfängliche Opformetallschicht optimal. Dies liegt daran, daß die Gibbsschen freien Energien von HfCle-Gas und ZrCle-Gas höher sind als diejenigen von LaCle-Gas, PrCl3-Gas, In2Cle-Gas, CoCl3-Gas, NdCly-Gas und Be2Cly-Gas, wie in Tabelle 1a gezeigt. Außerdem ist die Al-Schicht zur Bildung einer gewünschten atomuren Metallschicht, meistens unter Verwendung der Metalihalogenidgase, für die atomare Opfermetallschicht oder die anfängliche Opfermetallschicht am meisten zu bevorzugen, wie aus den Tabellen 2 his 4 hervorgeht. Vorzugsweise Werden die Schritte 13. 15, 17 und 19, d. h. der erste Spillvorgang, das Bilden der atomaren Opfermetallschicht, der 2 weite Spülvorgang und die Bildung der atomaren Metallschicht, bei derselben Temperatur durchgeführt. Nach Bildung der atomaren Metallschicht wird der Zählwen n um eins erböht (Schrint 21), und der erhöhte Zählwen n wird mit der Zahl kanfünglich vorgegebener Zyklen verglichen (Schritt 23). Wenn der erhöhte Wert n kleiner als die Zahl k unfänglich vorgegebener Zyklen ist, werden die Schritte 13. 15, 17 und 19, d. h. der erste Spülvorgang, die Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweite Spülvorgang und die Bildung der atomaren Metallschicht, wiederhalt durchgeführt, bis der Zählwert in gleich der Zahl k vorgegebener Zyklen ist, um dadurch eine Metallschicht gewünscher Dicke auf dem Halbleitersubstrat zu erzeugen. Wenn die resultierende Struktur, welche die gebildete Metallschicht beinhaltet, bei einer vorgegebenen Tempuratur getempert wird, bildet sich eine Metallsilieidschicht an der Grenzfläche zwischen einer Stirrfiel-

lenschieht und der Metallschicht. Die Metallstlieidschicht ist hierbei eine ohmsche Schicht, welche den Kontaktwiderstand zwischen der Metallschicht und der Störstellenschicht verbessert.

Fig. 6 zeigt eine erfindungsgemäß gebildete Ti-Schicht. Für das Beispiel von Fig. 6 lag die Temperatur Te des Halbleitersubstrates während der Bildung einer anfänglichen Opfermetallschicht, des ersten Spülvorgangs, der Bildung der atomarca Opfermetalischicht, des zweiten Spülvorgangs und der Bildung der atomaren Metallschicht bei 450°C. Die anfängliche Opfermetallschicht wurde aus der Al-Schicht durch Reagieren von TMA-Gas mit Ha-Gas für ungefähr 10 s gebilder. Hierbei wurde auch inertes N2-Gas in die Reaktionskaramer infiziert. Das N2-Gas und das H2-Gas wurden in die Reaktionskammer mit Flußraten von 40 seem bzw. 1.000 seem eingespeist, und der Druck in der Reaktionskammer betrug ungefähr 3 Torr. Zudem wurde das TMA-Gas unter Verwendung eines Gasspülers bei Raumtemperatur erzeligt. Hierbei wurde für das TMA-Gas kein Trägergas benutzt, so daß das TMA-Gas mit einer Druckdifferenz zwischen dem Dampfdruck des TMA-Gases und dem Druck in der Reaktionskammer in letztere eingeleitet wurde. Nach Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht in Form einer Al-Schicht wurde das TMA-Gas nicht mehr zugeführt, und der eine Spülprozeß wurde für ungefähr 5 s durchgeführt, um das in der Reaktionskammer verbliebende TMA-Gas wollständig zu entfernen. Hierbei wurden das Nz-Gas und das Hz-Gas kontinuterlich eingeleitet, um den Druck in der Reaktionskammer bei etwa 8 Torr zu halten. Nach Abschluß des ersten Spülvorgangs wurde TMA-Gas in die Reaktionskammer für etwa 1 s eingeleitet, so daß das H2-G3s mit dom TMA-Gas reagierte, um eine dunne atomare Opfermetallschicht in Form ei atornaren Al-Schicht zu bilden. Dann wurde kein TMA-Gas mehr zugeführt, und ein zweiter Spülvorgang wurde in derselben Weise wie der erste Spülvorgang durchgeführt. Daraufhin wurde TICL-Metallquellengas in die Reaktionskammer für ungeführ 5 s eingeleitet, wodurch die Al-Schicht und das TICk-Gas miteinander reagierten, um ganzflächig auf dem Halbleitersubstrat eine atomare Ti-Schicht zu bilden. Anschließend wurden die Schritte der ersten Spülung, der Bildlung der atomaren Opfermetallschicht, der zweiten Spillung und der Bildung der atomaren Metallschicht nacheinander fünfzig Mal wiederholt.

Es ist aus Fig. 6 ersichtlich, daß die Ti-Schicht erfindungsgemäß im Inneren des Kontaktlochs, das ein Aspektverhältnis von fünf oder mehr aufweist, und auf dem peripheren Bereich des Kontaktlochs in einer gleichmäßigen Dicke von gefähr 60 nm gebildet wurde.

In den Diagrammen von Fig. 7 repräsentieren die horizontalen Achsen einen Röntgenstrahlbeugungswinkel, und die vertikalen Achsen repräsentieren die Intensität der gebeugten Röntgenstrahlen in willkürlichen Einheiten. Des weiteren ist in den Diagrammen der Bereich des Beugtungswinkels 20 der Röntgenstrahlen zwischen 140° und 170° das durch Messen einer Al-Komponente erhaltene Resultat, während der Bereich zwischen 84° und 89° das durch Messen einer Ti-Komponente erhaltene Resultat und der Bereich zwischen 90° und 96° das durch Messen einer Cl-Komponente erhaltene Resultat und der Bereich zwischen 90° und 96° das durch Messen einer Cl-Komponente erhaltene Resultat repräsentieren. Aus Fig. 7 ist ersichtlich, daß die erfindungsgemäß gebildete Ti-Schicht keine Störstellen, sondern nur Ti-Atome enthält.

in den Fig. 3 und 4, die ein weiteres Ausführungsbeispiel der Erfindung darstellen, repräsentieren Telle, die durch dieselben Bezugszeichen repräsentiert sind wie diejonigen in den Fig. 1 und 2, dieselben Vorgänge wie im ersten Ausführungsbeispiel.

Bezugnehmend auf die Fig. 3, 4 und 5 werden nach den Schritten 11, 13, 15, 17 und 19 der Bildung der aufänglichen Opfermetallschicht, der ersten Spülung, der Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweiten Spülung und der Bildung der atomaren Metallschicht zusätzlich Schritte 25 und 27 einer dritten Spülung und der Bildung einer atomaren Siliziumschicht durchgeführt, um auf diese Weise eine Metallsilieidschicht zu erzeugen. Der dritte Spülprozes 25 wird in derselben Weise eurebgeführt wie der erste und der zweite Spülprozeß 13 und 17. Die atomare Siliziumschicht wird auf einer atomaren Metallschicht durch Reagieren des Siliziumquellengases gebildet, das nach Abschluß des dritten Spülprozesses 25 in die Reaktionskammer 51 eingeleitet wird. Hierbei wird während der Bildung der Siliziumschicht die Temperatur des Halbleitersubstrates auf derselben Temperatur wie im dritten Spülprozeß 25 gehalten, d. h. bei 300°C bis 500°C. Analog zum erster, erfindungsgemäßen Ausführungsbeispiel werden die Schritte 13, 15, 17, 19, 25 und 27, d. h. die erste Spülung, die Bildung der atomaren Opfermetallschicht, die zweite Spülung, die Bildung der atomaren Mejallschicht, die dritte Spülung und die Bildung der atomaren Siliziumschicht, je nach Bedarf nacheinander wiederhold, so daß die atomaren Metallschichten und die atomaren Siliziumschichten alternierend übereinandergestapelt werden. Hierbei reagieren die atomare Metallschicht und die atomare Siliziumschicht miteinander, so daß sich eine Metallsilifidschicht bilden kann. Das Zusammenserzungsverhältnis der Metallsilicidschicht kann durch Steuerung der Dicken der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht verändert werden. Vorzugsweise werden als das Siliziumschicht lengas Silla-Gas, SinH6-Gas, (CH3)2SIC = CSi(CH)3-Gas, ((CII3)3Si)2CH2-Gas, (CH3)3CSi(CH3)2CI-Gas, (CaH4)SiQ13-Gas, (CH3)3SIN(C2H3)2-Gas, (CH3)2SiC12-Gas, ((CH3)2Si-)2-Gas, (C6H3)2SiC12-Gas, (C6H3)2SiH2-Gas, C2H3SiC13-Gas, CCH3)3SiSi(CH3)3SiSi(CH3)3-Gas, CH3SiC12-Gas, CCH3)(C6H3) SiC12-Gas, C6H3SiC12-Gas, SiBra-Gas, SiC14-Gas, CCH3) Gas, SiF₄-Ges, SiI₄-Ges, (C₁₂H₁₆N₈) SiCl₂-Gus, Si(Si(C₃H₃)₄)-Gas, Si(C₃H₄)-Gas, CH₃SiCl₃-Gas, HSiCl₃-Gas, (C₂H₃)₃SiCl-Gas, (F₃Si(CH₂)₃-Gas, (CH₃)₃SiCl-Gas, (CH₃)₃SiCl-Gas, (CH₃)₃SiC=CH-Gas, (C₃H₃)Si(CH₃)₃-Gas, (CH₃)₃SiC₃-Gas, (C₃H₃)SiC₄-Gas, (C₃H₃)SiC₄ $(C_3(CH_3)_3)Si(CH_3)_3$ -Gas, $(C_6H_3)_3SiCl$ -Gas, $(C_6H_2)_3SiH$ -Gas, $((CH_3)_2N_3)CH$ -Gas oder CH_2 =CHSi Cl_3 -Gas,

Gemäß eines weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsbeispiels kann abhängig von der Art der atomaren Metallschicht eine gewünschte Metallsilicidschicht, wie eine TiSi-Schicht, eine Ta-Si-Schicht, eine ZrSi-Schicht oder eine HiSi-Schicht gebildet werden. Außerdem kann eine Metallsilicidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung in einem Kontaktloch mit hohem Aspektverhältnis gebildet werden.

Somit können erfindungsgemäß, wie oben erläutert, eine Metallschicht oder eine Metallsilieidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung in einem Kontaktloch mit hohem Aspektverhältnis erzeugt werden. Dadurch läßt sich eine metallische Zwischenverbindung herstellen, die für bochintegrierte Halbleiterbauelemente geeignet ist.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Bildung einer Metallschicht eines Halbleiterbauckennentes, gekennzeichnet durch folgende Schritze:

LS

25

50

DE 198 20 147 A 1

- Bilden einer atomaren Opfermetalischicht auf einem Halbleiteraubstrat,
- Entfernen der atomaren Opfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersvostrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas und
- Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges, abwechselndes Bilden der atomaren Opfermetallschicht und der atomaren Metallschieht.
- 2. Verfahren zur Bildung einer Metallsilieidschicht eines Halbleiterbauelementes, gekennzeichnete folgende
 - Bilden einer attmaren Opfermetallschicht auf einem Halbleitersubstrat,
 - Entfernen der atomaren Opfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas,
 - Bilden einer atomaren Siliziumschicht auf der atomaren Metalischicht und
 - abwochselndes Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Metallschichten und einer Mehrzahl atom Siliziumschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges, aufeinanderfolgendes Bilden der atomaren Opfermatallschicht, der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht,
- 3. Vorfahren zur Bildung einer Metallsilicidschicht eines Halbleiterbauelementes, gekennzeichnet durch folgeste Schritte:
 - Bilden einer atomaren Siliziumschicht auf einem Halbleitersubstrat,
 - Bilden einer atomaren Opfermetallschicht auf der atomaren Siliziumschicht,
 - Entfernen der atomaren Öpfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dern Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschieht mit einem Metallhalogenidgas und
 - alternierendes Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Siliziumschichten und einer Mehrzahl aton rer Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges aufeinanderfolgendes Bilden ber atomaren Siliziumschicht, der atomaren Opfermetallschicht und der atomaren Metallschicht.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, weiter gekennzeichnet durch den Schritt der Bildung einer anfänglichen Opsermetalischicht auf dem Halbleitersubstrat vor dem Schritt der Bildung der atomaren Opsennetalischicht,
 - Verfahren nach Anspruch 4, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Halbleitersubstrat während der Bildung der anfänglichen Opfermetaltschicht auf 300°C bis 500°C geheizt wird.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4 oder 5, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die anfängliche Opfermetallschicht aus dem gleichen Material gebildet wird wie die atomare Opfermetallschicht.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die anfängliche Opformetallschicht unter Verwendung des gleichen Reaktionsgases gebildet wird, wie es zur Bildung der atomaren Opfernistalkchicht verwendet wird
 - 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Halbleitersubstrat w rend der Bildung der atomaren Schichten auf 300°C bis 500°C geheizt wird.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die Gibbssche freie Energie einer ein Metallatom der atomaten Opfermetallschicht und ein Halogenatom des Metallhalogenidgases enthaltenden Zusammensetzung böher ist als diejenige des Metalthalogenids.
 - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die atomare Opfermetallschicht durch Reagieren eines Opfermetallquellengases mit einem reduzierenden Gas gebildet wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als reduzierendes Gas H- Gas oder Sitan-Gas verwender wird.
 - 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Metallbalogenidgas aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus TiCla-Gas TaCle-Gas, HfCla-Gas, ZrCla-Gas, TiLa-Gas, TiLa-Gas, Hila-Gas, Ztla-Gas, TiBra-Gas, TaBra-Gas, HfBra-Gas, ZrBra-Gas, TiFa-Gas, TaPa-Gas, HfPa-Gas und ZrFa-Gas besteht.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als Metallhalogenidges TiCla-Gas verwender wird und die Opfermetallschicht aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus einer Al-Schicht, einer La-Schicht, einer Pr-Schicht, winer In-Schicht, einer Ce-Schicht, einer Nd-Schicht und einer Be-Schicht besteht.
 - 14. Verfahren oach Anspruch 13, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die für die Al-Schicht, die La-Schicht, die Pr-Schicht, die In-Schicht, die Ce-Schicht, die Nd-Schicht und die Be-Schicht verwendeten Opfermetallquellengise Vorläufer sind, die Al, La, Fr. In, Ce, Nd bzw. Be enthalten.
 - 15. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Al-haltige Vorläufer aus der Gruppe alisgewählt ist, die aus (CaH9)2AlH, (CaH5)3AlH, (C2H5)3Al, (CH3)3Al, AlH3N(CH3)3, (CH3)2AlH und (CH3)2C2H3N: AlH3 besieht.
 - 16. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der La-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (C3H2)3La und (C2H7C4H4)3La besteht.
 - 17. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Pe-haltige Vorläufer aus der Gruppe aus-
 - gewählt ist, die aus (C3H3)3Pt und (C3H7C3H2)3Pt besteht.

 18. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der In-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus C2H5In, (CH3)5C5In, (C2H5)3In und (CH3)3In besteht.
- 60 19. Verfahren nach Auspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Ce-haltige Vorläufer aus der Gruppe aus gowählt ist, die aus $(C_5H_5)_3Ce$ und $((C_5H_5)C_5H_2)_3Ce$ besieht.
 - 20. Verfahren nach Anspruch 14. weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Nd-haltige Vorläufer aus der Gruppe absgewählt ist, die aus (C3H3)3Nd und (C3H2C5H2)3Nd besteht.
- Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Be-haltige Vorläufer Be(C2H3)2 ist.
 Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 19, weiter gekennzeichnet durch den Schritt des Spülens des peri-65 pheren Berzichs der resultierenden Struktur mit der gebildeten anfänglichen Opfermetallschicht oder atomaren Metallschicht mit einem Inertgas vor Durchführen des Schrittes zur Bildung der atomaren Opfermetallschicht oder der atomaren Siliziumschicht.

40

45

55

60

DE 198 20 147 A 1

- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 22, weiter gekennzeichnet durch den Schritt des Spülens des peripheren Bereichs der resultierenden Struktur mit der gebildeten atomaten Opfermetallschicht mit einem Inertgas vor Durchführen des Schrittes zur Bildung der atomaten Metallschicht.
- 24. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als das jeweilige Inertgas Ny-Gas oder Ar-Gas verwendet wird.
- 25. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 24, weiter gekennzeichnet durch einen Schritt zur Bildung einer ohmschen Schicht an der Grenzfläche zwischen dem Halbieitersubstrat und der Mehrzahl atomarer Metallschichten durch Reagieren der Mehrzahl atomarer Metallschichten mit dem Halbleitersubstrat unter Verwendung eines Temperaryzesses nach dem Schritt des Übereinanderstagelns der mehreren atomaren Metallschichten.
- perprozesses nach dem Schrin des Übereinanderstapeles der mehreren atomaren Metallschichten.

 26. Verfahren nach Auspruch 25. weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Tempervorgang mit einem Atmosphärengas durchgeführt wird, das aus der Gruppe ausgewühlt wird, die aus Ar-Gas, Ny-Gas und NHy-Gas besteht.
- gas durchgeführt wird, das aus der Gruppe ausgewühlt wird, die aus Ar-Gas, N₂-Gas und NH₃-Gas besteht.

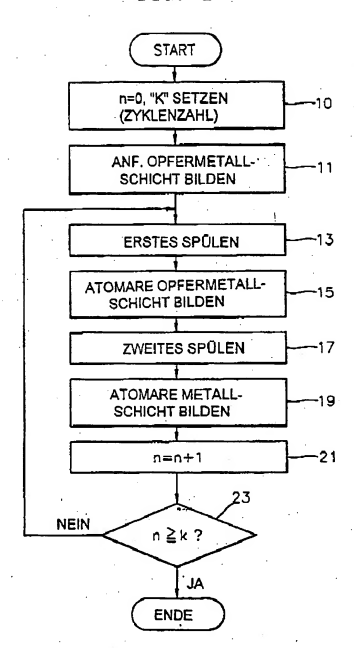
 27. Verfahren nach Anspruch 25 oder 26, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die ohmsehe Schlicht eine Metal silicidschicht ist.
- 28. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 27, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die atomare Siliziumschicht durch eine Reaktion mit einem Siliziumquellengas gebildet wird.
- 29. Verfahren nach Anspruch 28, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Siliztumquellengas aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus SiH_a-Gas, Si₂H₆-Gas, (CH₃)₂SiC=CSi(CH)₃-Gas, ((CH₃)₃Si)₂-Gas, (CH₃)₃CSi(CH₃)₂CI-Gas, (C₄H₃)SiCl₃-Gas, (CH₃)₃SiCl₃-Gas, (CH₃)₃SiCl₃-Gas, (CH₃)₃SiCl₃-Gas, (CH₃)₃SiCl₃-Gas, (C₄H₃)SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, SiB₄-Gas, SiC₄-Gas, SiC₄-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, Cl₃SiCl₃-Gas, (C₄H₃)₃SiCl₃-Gas, (C₄H₃
- 30. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 29, weiter gekennzeichnet durch einen Temperschritt bei einer vorgegebenen Tempersahr nach dem alternierenden Aufeinanderstapeln der atomaren Metallschichten und der atomaren Siliziumschichten auf dem Halbleitersubstrat.
- 31. Verfahren nach Anspruch 30. weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Tempern mittels eines schnellen thermischen Prozesses, eines Temperofenprozesses oder einer thermischen Behandlung im Vakuum durchgeführt wird.

Hierzu 7 Seite(n) Zeichnungen

ÆICHNUNGEN SEITE 1

Nummer: Int. Cl.⁵: Offenlegungstag: DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205 1. Juli 1999

FIG. 1



ZEICHNUNGEN SEITE 2



DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205 1. Juli 1999

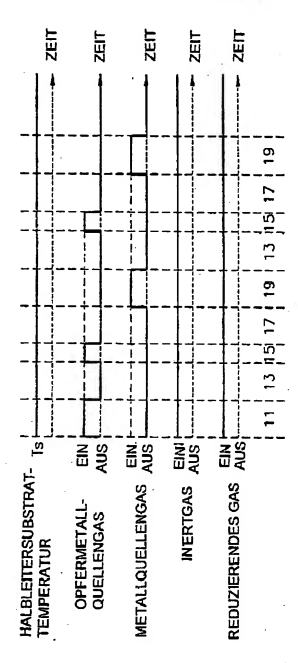
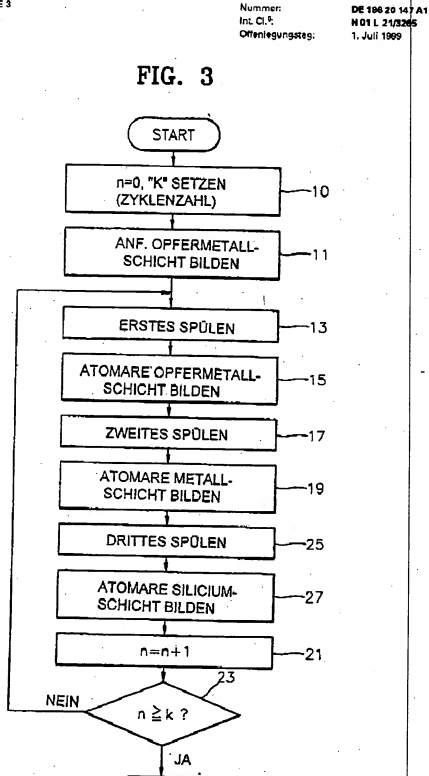


FIG. 2

ZEICHNUNGEN SETTE 3



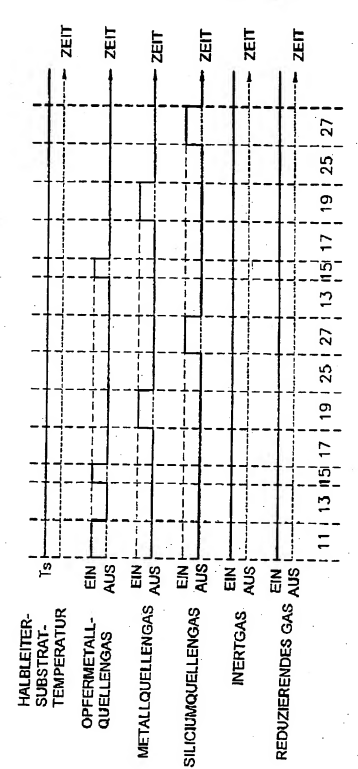
ENDE

ZEICHNUNGEN SEITE 4

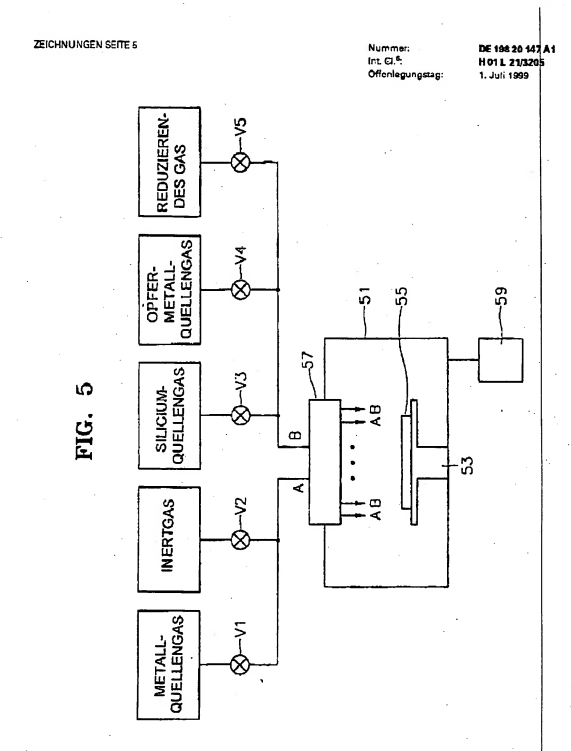


DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205

1. Juli 1999



902 026/599



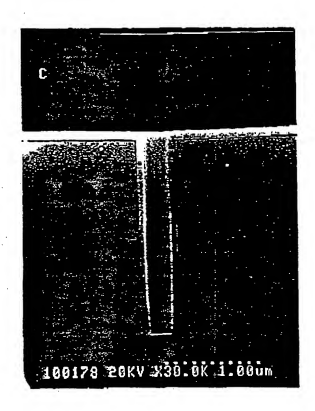
902 026/599

ZEICHNUNGEN SEITE 6

Nummer: Int. Cl.⁸; Offenlegungstag:

DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205 1. Juli 1999

FIG. 6



ZEICHNUNGEN SEITE 7

Nummer; Int. Cl.⁵.

Offenlegungstag:

DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205 1. Juli 1999

FIG. 7

